PHOSPHORYLATED AMINO ALCOHOL, METHOD OF PRODUCING THE SAME AND USE THEREOF

Publication number: JP2003137894

Publication date: 2003-05-14

Inventor:

TAMAI TADAKAZU; NISHIKAWA MASAZUMI;

MURAKAMI TEIICHI

Applicant:

NAT INST OF ADV IND & TECHNOL; MARUHA CORP

Classification:

- international:

A61K31/661; A61P9/00; A61P9/10; A61P11/00; A61P27/02; A61P29/00; A61P35/00; C07F9/09; A61K31/661; A61P9/00; A61P11/00; A61P27/00; A61P29/00; A61P35/00; C07F9/00; (IPC1-7): C07F9/09;

A61K31/661; A61P9/00; A61P9/10; A61P11/00;

A61P27/02; A61P29/00; A61P35/00

- European:

Application number: JP20010340853 20011106 Priority number(s): JP20010340853 20011106

Report a data error here

Abstract of JP2003137894

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a medicine that antagonizes Edg (endothelial differentiation gene) receptor. SOLUTION: This medicine is a threo type (2S, 3S) phosphorylated amino alcohol represented by general formula I [wherein R is a straight-chain or branched CH3 Cn H(2n-2m) - (n is an integer of 2-19; m is an integer of 0-3) which may be substituted or an aryl which may be substituted] or pharmacologically acceptable salts thereof.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-137894

(P2003-137894A)

(43)公開日 平成15年5月14日(2003.5.14)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ	テーマコート*(参考)
C 0 7 F	9/09		C 0 7 F 9/09	U 4C086
A 6 1 K	31/661		A 6 1 K 31/661	4H050
A 6 1 P	9/00		A 6 1 P 9/00	
	9/10		9/10	
		101		1 0 1
			金木製み 土壌み 熱金での数10 01	/人 1.4 瑶() 国 A (瑶() _ A ())

審査請求 未請求 請求項の数13 OL (全 14 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号	特願2001-340853(P2001-340853)	(71)出願人	301021533 独立行政法人産業技術総合研究所
(22)出願日	平成13年11月6日(2001.11.6)	!	東京都千代田区霞が関1-3-1
	рдто т ттут о д (2001, 11, 0)	(71) UJSS I	
		(71)出願人	
			マルハ株式会社
			東京都千代田区大手町1丁目1番2号
		(72)発明者	玉井 忠和
			茨城県つくば市和台16-2 マルハ株式会
			社中央研究所内
		(74)代理人	100089705
		(14)16/45/	
			弁理士 社本 一夫 (外5名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アミノアルコールリン酸化合物、製造方法、及びその利用方法

(57)【要約】

【課題】Edg (endothelial differentiation gene、血管内皮細胞分化遺伝子) 受容体へ拮抗する医薬を提供する。

【解決手段】一般式 I 【化 1】

(式中、Rは、置換されてもよい直鎖状または分岐鎖状の $CH_3C_nH_{(2n-2m)}$ - (n は、2 から 1 9 の間のいずれかの整数であり、mは、不飽和数を表し、0 から 3 の間のいずれかの整数である)または置換されてもよいアリール基である)で表される、スレオ型(2S, 3S)アミノアルコール -1 - リン酸化合物またはその製薬学的に許容される塩。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式1

【化1】

(式中、Rは、置換されてもよい直鎖状または分岐鎖状の $CH_3C_nH_{(2n-2m)}$ - (nは、2から 1 9 の間のいずれかの整数であり、mは、不飽和数を表し、<math>0から 3 の間のいずれかの整数である)または置換されてもよいアリール基である)で表される、スレオ型(<math>2S, 3S)アミ

ノアルコールー1-リン酸化合物またはその製薬学的に 許容される塩。

【請求項2】一般式 I が下記式:

【化2】

で表される、請求項1に記載の化合物またはその製薬学的に許容される塩。

【請求項3】一般式 I が下記式:

【化3】

で表される、請求項1に記載の化合物またはその製薬学的に許容される塩。

【請求項4】一般式1が下記式:

【化4】

で表される、請求項1に記載の化合物またはその製薬学的に許容される塩。

【請求項5】(1)一般式V

【化5】

(式中、Rは、置換されてもよい直鎖状または分岐鎖状の $CH_3C_nH_{(2n-2m)}-$ (nは、2から19の間のいずれかの整数であり、mは、不飽和数を表し、0から3の間のいずれかの整数である)または置換されてもよいアリール基であり、Cpはシクロペンタジエニル基を表す)で表される有機ジルコニウム化合物に、ジアルキル亜鉛を作用させて調製したアルケニル化剤と、一般式IIIのN-保護した・(S)-ホルミルオキサゾリジン化合物:

【化6】

(式中AはNの保護基であり、B及びCはアルキル基である)とを反応させて、一般式IIのスレオ体(2S, 3S)を選択的に得ること、

【化7】

(式中、R、A、B及びCは前記定義と同じ)

(2) 化合物 I I のオキサゾリンを開環してアセタール型保護基を除去し、アミノ基が保護された一般式 V I のアルコール化合物を得ること:

【化8】

(式中、R及びAは前記定義と同じ)

(3) 一般式VIの化合物から下記一般式VIIの1-リン酸類縁体化合物へ変換すること:

【化9】

(式中、R及びAは前記定義と同じであり、R'は低級アルキル基である)

(4) 一般式VIIの化合物のアミノ基及びリン酸基の各保護基を除去することを含む、請求項1の化合物の 製造法。

【請求項6】請求項1~請求項4のいずれか1項に記載の化合物またはその製薬学的に許容される塩を有効成分として含有する、内皮分化遺伝子(Edg)受容体に拮抗する医薬。

【請求項7】循環器系疾患を治療または予防するための 請求項6の医薬。

【請求項8】循環器系疾患が動脈硬化症である請求項7

の医薬。

【請求項9】ガンを治療または予防するための請求項6 の医薬。

【請求項10】リウマチを治療または予防するための請求項6の医薬。

【請求項11】糖尿病性網膜症を治療または予防するための請求項6の医薬。

【請求項12】呼吸器系疾患を治療または予防するための請求項6の医薬。

【請求項13】循環器系疾患が心臓疾患である請求項7 の医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規なアミノアルコールリン酸化合物、その製造方法、及びその利用方法に関するものである。かかる化合物は内皮分化遺伝子end othelial differentiation gene (Edg)受容体に拮抗し、抗循環器系疾患性(例えば、抗動脈硬化性、抗心臓疾患性(例えば、抗不整脈性、抗心筋梗塞性))、抗リウマチ性、抗がん性、抗糖尿病性網膜症性や抗呼吸器系疾患性を示す医薬として有用である。

[0002]

【従来の技術】近年の医学・生化学分野における研究により、生体におけるスフィンゴ脂質類の重要性が明らかになってきており、スフィンゴ糖脂質は細胞間相互認識、細胞増殖調節、発生・分化の調節、感染及び細胞の悪性化等において重要な役割を果たすことが示唆されている。

【0003】一方、スフィンゴ脂質類の分解代謝産物であるスフィンゴシン-1-リン酸(SPN-1P)

【化10】

についてはその役割が未知であったが、近年、SPN-1Pを 内因性リガンドとするオーファン受容体endothelial di fferentiation gene (Edg)が見出され、生理作用が次第 に明らかになってきた。

【0004】Edgは1990年にオーファン受容体として遺伝子がクローニングされた[Edg-1(JBC, '90, 265, p. 9308)]が、その後、Edg-1のホモログとして、Edg-3(BBRC, '96, 227, p. 608)、Edg-5(AGR 16/H 218)(JCB, '96, 135, p. 1071)が得られたものの、その生理的役割は不明だった。ところが、'98年、SPN-1PがEdg-1の内因性リガンドとなっている可能性が示唆され(Science, '98, 279, p. 1552)、その後、Edg-3、及びEdg-5もSPN-1P特異的受容体である事が示された(BBRC '99, 260, p. 263、JBC '99, 274, p. 18997)。

【0005】血管内皮細胞上の Edg - 1が SPN - 1Pの 刺激によって、カドヘリンなど接着タンパク質をアップ レギュレートし (Science, '98, 279, p. 1552)、Tリン パ球由来株化細胞が、SPN - 1Pの刺激によって、in vit ro疑似血管モデルでの血管層侵入を増長する (EMBO J., [^]98, vol. 17, No. 14, p. 4066)。また、岡島らはEdg - 1、或いは Edg - 3を強制発現させた CHO細胞を用 い、疑似血管遊走試験を行ったところ、どちらの場合 も、SPN - 1P濃度依存的に遊走が促進した(`99年日本 生化学会大会要旨集 p. 883)。一方、五十嵐らは、が ん細胞株 F10が疑似血管モデルにてSPN - 1 P 10⁻⁸~10 -6 Mにて濃度依存的に最大80%ほど遊走抑制を受ける事 を示したが、F10細胞では Edg - 1、或いは Edg - 3は 殆ど発現しておらず、Edg - 5が発現していた(`99年日 本生化学会)。発現亜種が異なる事が原因となって、SP N - 1Pが遊走抑制を示した可能性が指摘されている (`9 9年生化学会大会要旨集 p. 675、883)。

【0006】血管平滑筋細胞 (Eur. J. Biochem. '98, 257, p. 403)、或いは気道平滑筋細胞 (Biochem. J. '99, 338, p. 643)で、どちらも、SPN - 1 P応答性にMAPキナーゼ活性化が観察されており、SPN - 1Pが血管平滑筋増殖の方向に作用する可能性が指摘されている。

【0007】杉山らは、ラットにSPN - 1Pを尾静脈経路で投与し血行動態を観察したところ、収縮期血圧、及び左心室圧時間微分の二指標の有意な低下を観察し、SPN - 1Pが、in vivoにおいて、心機能低下の方向に作用している可能性を示した('00年薬理学会要旨集 P. 127)。モルモット、マウス、及びヒトの冠動脈平滑筋培養細胞において、ムスカリン受容体内向き K⁺整流を、Edg - 3経由で SPN - 1Pが活性化し、SPN - 1Pが呼吸困難などを引き起こす迷走神経を刺激している可能性が指摘されている(Mollecular Pharmacology, '00, 58, 449)。また、ウサギ洞房細胞の培養において、自発的ペースメーカーの周期を SPN - 1 Pが伸長する事より、SPN - 1 Pが心臓の拍動周期に対し負の作用を示している可能性が示唆されている(Pfuger Arch - Eur J Physiol '99, 438, 642)。

【0008】血管内皮細胞に及ぼすSPN - 1Pの作用を、血管新生動物モデルを用いて検討した結果、VEGFやFGF - 2などの増殖因子による血管新生を、SPN - 1Pが Edg - 1、Edg - 3と結合する事によって相乗的に促進させ、Edgがリウマチ、固形がんや糖尿病性網膜症の進行に作用している可能性が指摘されている(Cell '99, p. 301)。

【0009】SPN - 1PとEdg受容体の結合によって引き起こされる過剰な炎症や気道のリモデリングの結果、肺炎、慢性閉塞性気道疾患 (COPD: chronic obstructive airway disease)、呼吸器系高血圧が進行する可能性が指摘されている (Pulmonary Pharmacology &; Therapeut ics, 2000, 13, p. 99)。

【0010】原虫トリパノソーマの撲滅薬、スラミンが Edg - 3特異的な拮抗性を示し、SPN- 1Pと Edgの結合のシグナルを阻止する事が報じられている(J. B. C. '99, 274, 27, p. 18997)。スラミンは動脈硬化病態モデルに治癒的に奏効する事が示されている(Circulation, 99, 100, p. 861、 Cardiovascular Res., '94, 28, p. 1166)が、この薬効の機作にEdg拮抗性が絡んでいる可能性が考えられる。

【0011】以上の知見を総合すると、SPN - 1Pが Edg と結合すると、炎症性細胞活性化や血管平滑筋細胞増殖、血行動態悪化など動脈硬化促進的に作用する。また、血管新生を促進し、リウマチ、固形ガン、糖尿病性網膜症の進行の方向に作用する可能性が示されている事になる。即ち、Edgに拮抗する物質が、抗動脈硬化性、抗心臓疾患性などの抗循環器系疾患性、抗リウマチ性、抗ガン性、抗糖尿病性網膜症性及び抗呼吸器系疾患性を示す可能性が考えられる。したがって、スフィンゴ脂質類を各種合成し、Edg拮抗活性を有する物質を見出すことはこれらの疾患の治療薬を創製する上で極めて重要である。しかしながら、スフィンゴ脂質類の合成には多くの段階を要するため、これまで構造活性相関研究はほとんどなされていない。

【0012】これまでは主に天然型基本骨格として最も多く存在する3位水酸基の立体異性体に相当するD-エリスロ型(2S, 3R体)スフィンゴシンの化学合成法が研究され、多くの報告がなされている。しかしながら、天然型とは立体配置の異なるL-スレオ型(2S, 3S体)を選択的に合成することは以下に説明するように容易ではなく、また、そのリン酸化体は合成されていなかった。

【0013】これまでの合成例としては不斉アルドール型反応を利用する方法(伊藤ら, Tetrahedron Lett., 1988, Vol. 29, p. 239; E. J. Coreyら, Tetrahedron Lett., 2000, Vol. 41, p. 2765)等が報告されているが、途中の工程で用いる試薬が特殊である、あるいは煩雑な操作を要するなどの問題点があった。また天然エリスロ型の3位水酸基を反転させる方法も知られているが、隣接した4位に二重結合があるため位置異性体を生じやすいなどの問題点があった。

【0014】アミノ酸Lーセリンを出発原料としてスレオ型スフィンゴシンを製造する方法も知られている(P. Herold, Helv. Chim. Acta, 1988, Vol. 71, p. 354; I. Van Overmeireら, J. Med. Chem., 1999, Vol. 42, p. 2697)が、この方法ではスレオ型のプロパルギルアルコール類を得てから、三重結合を還元してアルケン(二重結合)化しており、簡便とはいえない。

【0015】アルデヒド化合物に対して直接、アルケニル化剤(アルケニル化金属試薬)を作用させて、保護されたスフィンゴシンの3位水酸基に関する2つの立体異性体、エリスロ体とスレオ体を生成する方法は知られている。しかし、これらの異性体の生成比は金属種、溶

媒、添加する触媒、反応温度等により変化しやすいため 選択的に異性体を製造するための条件設定がむずかし く、また、クロマトグラフィー等による異性体の分離が 困難である。さらに、エリスロ選択的に得られる方法は 知られているが(特開平7-291904号公報、J. Chem. S oc., Perkin Trans. 1, 1994, p. 1257)、スレオ選択的 に得られる方法は知られていない。したがって、スレオ 体を立体選択性の高い反応により得る簡便な方法が望ま れる。

[0016]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、Edg 受容体拮抗活性を有する新規なアミノアルコールリン酸 化合物、その簡便な製造方法及び利用方法を提供することにある。

[0017]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、スレオ型アミノアルコール化合物はEdg受容体拮抗作用がないにもかかわらず、そのリン酸体である以下の一般式I化合物(以下、「本発明化合物」という)がEdg受容体拮抗作用を有すること、また、その化合物を立体選択性に優れた合成経路により簡便に製造できることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0018】本発明は、下記一般式 I 【化11】

[0019]

【発明の実施の形態】前記一般式 I における置換基について説明する。「置換されてもよい $CH_3C_nH_{(2n-2m)}$ ー」の置換された $CH_3C_nH_{(2n-2m)}$ ーとは、例えば、水酸基、ハロゲン原子、炭素数 1から 10の直鎖でも分岐鎖でもよいアルキル基若しくはアルコキシ基及びアリール基からなる群から選択される 1 つ以上で置換された $CH_3C_nH_{(2n-2m)}$ ーをいう。「アリール基」の具体例としては、フェニル基、1 ーナフチル基および 2 ーナフチル基などがあげられる。「置換されてもよいアリール基」の置換されたアリール基とは、例えば、炭素数 1から 10の直鎖でも分岐鎖でもよいアルキル基若しくはアルコキシ基、ニトロ基及びハロゲン原子からなる群から選択される 1 つ以上で置換されたアリール基をいう。

【0020】 Rの好ましい態様としては、以下のものがあげられる。nは、好ましくは5-16であり、さらに好ましくは9-12である。mは、好ましくは0-1であり、さらに好ましくは0である。不飽和結合の位置は、nが12のとき、8位が好ましい。

【0021】本発明の式 I 化合物の特に好ましい化合物を以下にあげる。

【化12】

【化13】

【化14】

【0022】本発明の化合物の塩としては、製薬学的に許容されるものであれば特に制限されず、例えば、メタンスルホン酸塩、トリフロオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩などの低級アルキルスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩などのアリールスルホン酸塩、酢酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン酸塩などのカルボン酸塩、グリシン塩、アラニン塩、グルタミン酸塩、アスパラギン酸塩などのアミノ酸塩、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩などがあげられる。

【0023】本発明化合物はいずれも内皮分化遺伝子 (Edg) 受容体拮抗性を示し、Edgに対するSPN - 1 P などのEdg受容体作動物質の結合に拮抗し、これらに よる細胞内シグナル伝達系を阻止することができる。ま た、本発明化合物は、これらを医薬の必須成分として使 用した場合、医薬の通常の他の成分と配合しても、前記 特性が有効に発現することが認められた。従って、本発 明は、本発明化合物を有効成分として含有する、内皮分 化遺伝子(Edg)受容体に拮抗する医薬を提供する。 また、本発明は、炎症性細胞活性化や血管平滑筋増殖、 血行動態悪化、さらに血管新生によって生じる疾患、例 えば、循環器系疾患(例えば、動脈硬化、心臓疾患(例 えば、心筋梗塞、不整脈))、リウマチ(例えば、慢性 関節リウマチ)、がん、糖尿病性網膜症、呼吸器系疾患 (例えば、肺炎、慢性閉塞性気道疾患、呼吸器系高血 圧)を予防若しくは治療するための上記医薬を提供す る。ここで、「循環器系疾患」とは、血液、リンパなど の循環状態が障害され、組織や細胞に障害をおこしてい る疾患をいい、例としては、動脈硬化性疾患(例えば、 アテローム (粥状) 硬化症)、心臓疾患 (例えば、心筋 梗塞、不整脈)がある。ここで、「呼吸器系疾患」と は、気管、気管支、肺などの呼吸器が障害されている疾 患及びそれに関連した症候をいい、例としては、喘息

(即時型、遅発型、アレルギー性喘息等)、気管支喘息、アレルギー性鼻炎、好酸球浸潤、気管支炎(慢性気管支炎等)、気道炎症、肺気腫、肺炎、慢性閉塞性肺疾患(COPD)、急性呼吸窮迫症候群、呼吸器系高血圧、呼吸困難 疼痛 咳 痰 嘔吐 息切れがある

圧、呼吸困難、疼痛、咳、痰、嘔吐、息切れがある。 【0024】本発明の化合物を医薬として用いるために は、固体組成物、液体組成物、及びその他の組成物のい ずれの形態でもよく、必要に応じて最適のものが選択さ れる。医薬組成物は、本発明の化合物に製薬学的に許容 されるキャリヤー、すなわち常用の賦形剤、増畳剤、結 合剤、崩壊剤、 pH調整剤、溶解剤、などを添加し、常 用の製剤技術によって、錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒 剤、粉剤、液剤、乳剤、懸濁剤、注射剤、などに調製す る事ができる。賦形剤、増量剤としては、たとえば、乳 糖、ステアリン酸マグネシウム、デンプン、タルク、ゼ ラチン、寒天、ペクチン、アラビアゴム、オリーブ油、 ゴマ油、カカオバター、エチレングリコールなどやその 他常用されるものをあげる事ができる。製剤の酸化を防 止するためには、酸化防止剤(トコフェロール等)を添 加したり、シクロデキストリン等の包接剤で包接した り、ゼラチン等の皮膜でカプセル化することができる。 更に、前記化合物を、乳化剤として、リン脂質あるいは 非イオン界面活性剤を用いて、O/W型製剤として、特 開平6-298642に記載のように調製することがで きる。乳化剤は、単独あるいは2種以上組み合わせて使 用でき、添加量は、適宜でよいが、0.001~10% (W/V)、好ましくは $0.01\sim5\%$ (W/V) であ る。リン脂質としては、大豆由来リン脂質、卵黄由来リ ン脂質、リゾレシチン、フォスファチジルコリン(レシ チン)、フォスファチジルセリンなどの単独あるいは組 み合わせが使用可能である。非界面活性剤としては、分 子量500~15000のポリオキシエチレンーポリオ キシプロピレンブロック共重合体(例えば、プルロニッ クF-68)、分子量1000~1000のポリアル キレングリコール、分子量1000~20000のポリ オキシアルキレン共重合体、硬化ヒマシ油ポリオキシア ルキレン誘導体、ヒマシ油ポリオキシアルキレン誘導 体、グリセリン脂肪酸エステル、ポリグリセリン脂肪酸 エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチ レンヒマシ油、硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ショ糖脂肪酸エステルなどの単独あるいは組み合わせが好適に用いられるがこれに限定されない。本発明に於ける各化合物の配合量は医薬を基準として約0.0001~約100 mg/kg体重/日を1日1回又は数回に分けて経口又は非経口で投与することができる。この投与量は、疾患の種類、患者の年齢、体重、症状により適宜増減することができる。

【0025】本発明の化合物は、以下の製造法によって 製造することができる。式 I の化合物の製造法につい て、反応原料の調製例を含めて以下に説明する。

(1) 反応原料の調製例

(A)アルケニル化剤の合成

上記反応は、一般式Vで表される有機ジルコニウム化合 物に対し、好ましくは当モル量のジアルキル亜鉛を用い て行うことができる。ジアルキル亜鉛としては低級ジア ルキル亜鉛(例えば、ジメチル亜鉛またはジエチル亜 鉛)が好適である。一般式Vで表される有機ジルコニウ ム化合物は、公知の方法 (J. Schwartzら, Org. Synth., 1992, Vol. 71, p. 83) により、水素化ジルコノセン クロリドと1ーアルキンまたはアリールアセチレン類を 有機溶媒中で作用させることにより調製される。一般式 Vで表される有機ジルコニウム化合物の生成に用いる水 素化ジルコノセンクロリドは市販品を用いることがで き、また公知の方法 (S.L. Buchwalds, Org. Synth., 1992, Vol. 71, p. 77) により安価な二塩化ジルコノセ ンから調製することもできる。一般式Vで表される有機 ジルコニウム化合物の生成に用いる1ーアルキンは炭素 数5から22の直鎖状または分岐状のものを用いること ができ、また分子内に二重結合が含まれていてもよい。 具体的には1ーオクチン、1ードデシン、1ーペンタデ シン等であり、特に炭素数15の1-ペンタデシンの場 合は天然物中に最も多いC18スフィンゴシンが得られ る。また、アリールアセチレン類を用いることもでき、 アリール上に置換基を有してもよい。具体的には、フェ ニルアセチレン、4-クロロフェニルアセチレン、1-ナフチルアセチレン等である。

【0026】 (B) N-保護した(S) -ホルミルオキ サソリジン誘導体の合成

下記式 I I I のN -保護した(S) -ホルミルオキサソ

一般式V 【化15】

(式中、Rは、置換されてもよい直鎖状または分岐鎖状の $CH_3C_nH_{(2n-2m)}-(n$ は、2から19の間のいずれかの整数であり、mは、不飽和数を表し、0から3の間のいずれかの整数である)または置換されてもよいアリール基であり、Cpはシクロペンタジエニル基を表す)で表される有機ジルコニウム化合物に、ジアルキル亜鉛を以下のように作用させてアルケニル化剤を調製する。【化16】

リジン誘導体は従来法で合成することができ、例えば、 (S) ーセリンからGarnerらの方法 (J. Org. Chem., 19 87, Vol. 52, 2361, Org. Synth., 1991, Vol. 70, p. 18) によって合成することができ、また市販品を用い ることもできる。

【化17】

(式中AはNの保護基であり、B及びCはアルキル基 (例えば、メチル基、エチル基など)または、B及びC はこれらが結合する炭素原子と一緒になって環状アルキ ル基 (例えば、シクロペンチル基、シクロヘキシル基な ど)を形成してもよい)ここで、Nの保護基Aとして は、例えば、ベンジルオキシカルボニル (Z)、tープ トキシカルボニル (Boc)、tーアミルオキシカルボ ニル (Aoc)、イソボニルオキシカルボニル、pーメ トキシベンジルオキシカルボニル、2ークロルーベンジ ルオキシカルボニル、アダマンチルオキシカルボニル、 などの基が挙げられる。好ましくは、Bocが用いられ る。

【0027】 (2) 式 I の化合物の合成 式 I の化合物の合成スキームを以下に示す。 【化 18】

【0028】第1工程: 上記(1)(A)で得たアルケニル化剤と、上記(1)(B)で得た式IIIのNー保護した(S)ーホルミルオキサソリジン誘導体とを反応させて、式IIのスレオ体を選択的に得る。

【化19】

上記反応溶媒としては、スレオ体を選択的に得るためには塩化メチレンなどのハロゲン化炭化水素が好適である。反応温度は-30~30℃、特に-20~0℃が好ましい。反応時間は数時間程度で十分である。これにより天然型と水酸基の立体配置が異なるスレオ体 I I が選択的(スレオ/エリスロ=9/1以上)に得られる。

【0029】次に、式II化合物に対し、下記に示す第2-4工程に対応する、①アセタール型保護基の除去、②1級水酸基の選択的リン酸エステル化、③全保護基の除去、の3工程の順序で行うことによりスレオ体を得る簡便な製造法が本発明により確立された。以下に詳しく説明する。なお、特表平8-500816号公報、Bioorg. Me

d. Chem. Lett., 1992, Vol. 2, p. 973記載のエリスロ体を製造する方法と同様の方法を用いることにより化合物 I I からスレオ型式 I を製造することができるが、この方法では2級水酸基の保護を要するため5工程であり、各工程間でクロマトグラフィーによる精製を要し、操作が極めて煩雑であるので、下記の方法のほうが簡便である。

【0030】第2工程: 化合物 I I のオキサゾリンを 開環してアセタール型保護基を除去し、一般式 V I 【化20】

(式中のR及びAは前記と同じ)で表されるアミノ基が保護されたアルコール化合物を得る。反応は溶媒中で塩酸、p-トルエンスルホン酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、強酸性イオン交換樹脂等の酸を用いて、-20~100℃において、数十分から数十時間で行うことができる。ただし、アミノの保護基が除去されないような反応条件を選ぶことが重要である。約90%酢酸水溶液中で約50℃に加熱して行うのが特に好ましく、数時間で反応が完

了する。

【0031】第3工程: 第2工程で得られたアミノ基 が保護されたアルコール化合物(化合物VI)から下記 の1-リン酸類緑体(化合物VII)へ変換する。

【化21】

(式中R及びAは前記と同じ、R'は低級アルキル基 (例えば、メチル基又はエチル基)である)

上記反応は、化合物VIの2つの水酸基のうち1級水酸 基を選択的に反応させるために有効な公知のリン酸化剤 を用いて行うことができる。最も簡便で好ましい方法 は、以下に詳細を説明する、A. Bielawskaらにより報告 された方法(Tetrahedron Lett., 2000, Vol. 41, p. 7 821) である。なお、選択的リン酸化法としてホスホロ アミダイト法も提案されている (A. Boumendjelら, J. Lipid. Res., 1994, Vol. 35, p. 2305) が、リン試薬 を調製する必要があること、酸化の工程が必要であるの で、下記方法の方が好ましい。A. Bielawskaらの方法に よれば、化合物VIに対して亜リン酸トリアルキルと四 臭化炭素を有機塩基(例えば、ピリジン)中で作用させ る。リン酸化剤としては亜リン酸トリメチルまたは亜リ ン酸トリエチルが好適であり、使用量は化合物VIに対 し1~3当量で十分である。また四臭化炭素の使用量も VIに対し1~3当量が好適である。反応は、-20℃ ~50℃、好ましくは0℃~室温で、数十分間から十数 時間で行うことができる。

【0032】第4工程: 化合物VIIのアミノ基及び リン酸基の各保護基を除去する。第4工程の反応は溶媒 中、酸性物質を作用させて行うことができる。酸性物質 としては、臭化トリメチルシラン、ヨウ化トリメチルシ ラン、又は塩化トリメチルシランとヨウ化ナトリウムの 組み合わせ等が好適であり、使用量はVIIに対し3~ 10当量、特に5~6当量が好適である。溶媒としては塩 化メチレンなどのハロゲン化炭化水素が好適である。反 応温度は、室温~40℃が好ましい。また、リン酸基上 の保護基が、用いる酸性物質によって他の基(例えば、 トリメチルシリル(TMS)基)に変換される場合に は、変換された基は、反応溶媒を留去した後、反応液を 酸性にし、加水分解することにより、除去することがで きる。最後に、濃縮後、揮発性酸性物質を共沸留去し再 結晶(例えば、THF-水混合溶媒等から)することによ り、純粋な化合物Iを得ることができる。結晶が析出し 難い場合は、シリカゲルクロマトグラフィーによる精製 を行い、必要があればさらに再結晶を行う。

[0033]

【実施例】本発明を実施例によりさらに具体的に説明す るが、これは本発明の技術範囲を限定するものではな

V 10

(実施例1)スレオーC15ースフィンゴシンー1ーリン 酸(化合物 I において、 $R = n-C_{10}H_{21}$)の合成 1. スレオーC15-N-Boc-N, 10-イソプロピリデンース フィンゴシン(化合物 I I においてR=n-C10H21、A= Boc、 $B=CH_3$ 、 $C=CH_3$) の合成 アルゴン雰囲気下、水素化塩化ジルコノセン490mg (1.8 mmol)を塩化メチレン2mlに懸濁させ、氷冷しながら、 1ードデシン(R=n-C₁₀H₂₁)310 mg (1.8 mmol)の塩 化メチレン溶液 2 mlを加え、室温下 1 時間攪拌して化 合物 V を調製した。この反応液を-20℃に冷却した後、 ジエチル亜鉛の1.0 Mへキサン溶液1.8 ml(1.8 mmol)を 加え、約10分間攪拌した。そこへアルデヒド化合物 II I $(A = B \circ c, B = CH_3, C = CH_3)$ 118 mg (1.0) mmol)の塩化メチレン溶液 2 mlを加え、-20~0℃で 3時間攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、 酢酸エチルを加えてしばらく攪拌した。生じた沈殿を濾 過し、酢酸エチルにて洗浄した。層を分離し、有機層を 飽和食塩水で洗浄した後、水層をまとめて酢酸エチルで 2回抽出した。有機層をまとめて無水硫酸ナトリウムを 加えて乾燥し、濾過・濃縮乾固を行うと淡黄色オイルが 600mg残った。これをシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9:1→6:1→4:1) で

精製することにより標題化合物を無色油状物質として35 0 mg(収率88%)得た。

 $[\alpha]_{D}$ -41.4° (c 1.26, CHCl₃)

¹H-NMR (C_6D_6 , 80 °C) : δ (ppm) 0.89 (3H, t, J = 6. 6 Hz), 1.28 (16H, s), 1.40 (9H, s), 1.45 (3H, s), 1.64 (3H, s), 1.99 (2H, q, J = 6.7 Hz), 3.69(1H, d, J = 6.3, 9.3 Hz), 3.90 (1H, dd, J = 1.8, 9.3 H z), 3.95 (1H, dt, J = 1.5, 6.6 Hz), 4.41 (1H, t, J= 7.0 Hz), 5.53 (1H, dd, J = 7.1, 15.4Hz), 5.71 (1 H, dt, J = 6.7, 15.4 Hz), m/z (CI): $C_{23}H_{44}NO_4$ (M+H) +としての計算値, 398.3200, 実測値 398.3212

【0034】2. スレオーC15-Boc-スフィンゴシン (化合物VIにおいて $R = n-C_{10}H_{21}$ 、A = Boc) の合 成

1で得られた化合物95mg (0.24 mmol) を酢酸0.9mlと水 0. lmlに溶かし、50℃で5時間攪拌した。溶媒留去後、 ヘプタン 1 mlを加えて濃縮乾固すると淡黄色オイルが残 った。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン /酢酸エチル=2:1→1:1)で精製することにより 標題化合物を無色油状物質として70 mg (収率82%) 得

 $[\alpha]_{D} -1.6^{\circ} (c 1.78, CHCl_{3})$

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) : δ (ppm) 0.87 (3H, t, J = 6.7 Hz), 1.25 (14H, s), 1.34 (2H, m), 1.43 (9H, s), 2.02 (2H, q, J = 6.7 Hz), 2.82 (1H, $\mathcal{J} \square - \mathcal{F}$), 3.61 (1H, m), 3.77 (2H, d-様, 3.7 Hz), 4.33 (1H, m), 5.18 (1H, d, J = 7.6 Hz), 5.50 (1H, dd, J = 6.

3, 15.6 Hz), 5.74 (1H, dt, J = 6.7, 15.4 Hz) ¹³C-NMR (CDCl₃) 14.1, 22.6, 28.3, 28.4, 29.0, 29. 2, 29.3, 29.5, 29.6, 31.9, 32.3, 55.5, 64.2, 73.4, 79.7, 128.9, 134.0, 156.6

元素分析値(C₂₀H₃₉NO₄として)

実測値(%): C 67.08; H11.15; N 3.87

計算值(%): C 67.19; H10.99; N 3.92

【0035】 3. スレオーC15ースフィンゴシンー1ーリン酸エステル(化合物 V I I において $R=n-C_{10}H_{21}$ 、A=H、 $R'=CH_3$)の合成

窒素雰囲気下、2で得られた化合物65 mg (0.18 mmol) と四臭化炭素135 mg (0.4 mmol) をピリジン1 mlに溶かし、冷却しながら亜リン酸トリメチル50 mg (0.4 mmol) を加え、室温下5時間攪拌した。そこへ飽和塩化アンモニウム水溶液と酢酸エチルを加えてしばらく攪拌した後、層を分離した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、水層をまとめて酢酸エチルで2回抽出した。有機層をまとめて無水硫酸ナトリウムを加えて乾燥し、濾過・濃縮乾固を行うと淡黄色オイルが残った。これをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1: $1 \rightarrow 1:2$)で精製することにより標題化合物が無色油状物として59 mg (収率70%) 得られ、出発物質(2で得られた化合物)が9 mg (14%) 回収された。

 $[\alpha]_{D}$ -5.4° (c 1.4, CHCl₃)

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) : δ (ppm) 0.87 (3H, t, J = 6.6 Hz), 1.25 (14H, s), 1.33 (2H, m), 1.42 (9H, s), 2.02 (2H, q, J = 6.7 Hz), 3.77 (3H, d, J= 11.2 Hz), 3.78 (3H, d, J = 11.2 Hz), 3.79 (1H, m), 4.0 9 (2H, m), 4.33(1H, m), 5.03 (d, J = 9.0 Hz), 5.46 (1H, dd, J = 6.0, 15.4 Hz), 5.76 (1H, dt, J = 6.7, 15.4 Hz)

¹³C-NMR(CDCl₃)14.1, 22.7, 28.3, 29.1, 29.2, 29.3, 29.5, 29.57, 29.61, 29.7, 31.9, 32.3, 54.0, 54.4, 54.7, 66.1, 70.0, 79.7, 128.4, 134.0, 156.0 m/z(CI): C₂₂H₄₅NO₇P(M+H)⁺としての計算値, 466.2863, 実測値, 466.2855

【0036】4. スレオーC15ースフィンゴシンー1ーリン酸(化合物 1 において $R=n-C_{10}H_{21}$)の合成 3 で得られた化合物23 mg(0.05 mmol)を塩化メチレン 1 mlに溶かして冷却し、臭化トリメチルシラン50 micro 1 (0.3 mmol)を加え、室温下 3 時間攪拌した。この溶液を濃縮後、ジオキサン0.5 mlと水0.5 mlを加え、約 2 時間攪拌した。これを濃縮し、メタノール 1 mlを加え再び濃縮した。残さ20 mgをTHF-水(<math>2:1)から再結晶することにより標題化合物を無色固体として12 mg(収率71%)得た。

¹H-NMR (270 MHz, $CD_3OD-CD_3CO_2D$, 3:1) : δ (ppm) 0.8 7 (3H, t, J = 6.7 Hz), 1.27 (14H, s), 1.39 (2H, m), 2.07 (2H, q, J = 6.6 Hz), 3.41 (1H, m), 3.92 (1H, dd, J = 7.0, 12.1 Hz), 4.06 (1H, m), 4.17 (1H, t, J = 7.8 Hz), 5.45 (1H, dd, J = 7.7, 15.3 Hz), 5.86 (1H, dt, J=6.6, 15.1 Hz)m/z (CI): $C_{15}H_{34}NO_5P$ (M+H)+としての計算値, 338.2026, 実測値, 338.2051.

【0037】 (実施例2) スレオーC18ースフィンゴシンー1ーリン酸 (化合物 1 において、 $R=n-C_{13}H_{27}$) の合成

1. スレオーC18-N-Boc-N, 10-イソプロピリデンースフィンゴシン(化合物 I I において、 $R=n-C_{13}H_{27}$ 、A=Boc、B=CH₃、C=CH₃)の合成

実施例 1 の 1 と同様に合成した。無色油状物。収率86% [α]_p -37.8° (c 0.84, CHCl₃)

¹H-NMR (C_6D_6 , 80 °C) : δ (ppm) 0.89 (3H, t, J = 6.7 Hz), 1.31 (22H, s), 1.40 (9H, s), 1.45 (3H, s), 1.64 (3H, s), 1.99 (2H, q, J = 6.8 Hz), 3.69 (1H, dd, J = 6.3, 9.0 Hz), 3.90 (1H, dd, J = 1.5, 9.3 Hz), 3.95 (1H, dt, J = 1.5, 6.6 Hz), 4.41 (1H, t, J = 7.0 Hz), 5.53 (1H, dd, J = 6.8, 15.3 Hz), 5.71 (1H, dt, J = 6.7, 15.4 Hz),

 13 C-NMR(C_6D_6) 14. 1,23. 0,24. 3,27. 1,28. 4,28. 5,29. 5,29. 6,29. 7,29. 9,30. 1,32. 3,32. 6,62. 5,64. 8,74. 8,80. 3,94. 6,130. 6,134. 0,156. 6 m/z(C I): $C_{26}H_{50}NO_4$ (M+H) ⁺としての計算値:440. 3670,実測値:440. 3652

【0038】 2. スレオーC18-Boc-スフィンゴシン (化合物V1において、R=n- C_{13} H $_{27}$ 、A=Boc)の合成

実施例1の2と同様に合成した。無色固体。収率80% 融点:58~60℃

 $[\alpha]_{\rm p} -0.7^{\circ}$ (c 1.6, CHCl₃)

 1 H-NMR (270 MHz, CDCl₃) : δ (ppm) 0.87 (3H, t, J = 6.7 Hz), 1.25 (20H, s), 1.34 (2H, m), 1.44 (9H, s), 2.03 (2H, q, J = 6.8 Hz), 2.60 (1H, プロード), 3.61 (1H, m), 3.78 (2H, d-粮, 3.7 Hz), 4.34 (1H, dd, J = 2.9, 6.1Hz), 5.18 (1H, d, J = 7.6 Hz), 5.5 0 (1H, dd, J = 6.5, 15.5 Hz), 5.74 (1H, dt, J = 6.8, 15.4 Hz)

¹³C-NMR (CDCl₃) 14. 1, 22. 7, 28. 3, 28. 4, 29. 0, 29. 2, 29. 3, 29. 5, 29. 58, 29. 63, 29. 7, 31. 9, 32. 3, 55. 5, 64. 3, 73. 4, 79. 7, 128. 9, 134. 0, 156. 6

元素分析値(C₂₃H₄₅NO₄として)

実測値(%): C 69.22; H11.45; N 3.47

計算値(%): C 69.13; H11.35; N 3.51

【0039】 3. スレオーC18ースフィンゴシンー1ーリン酸エステル(化合物 VIIにおいて、R=n-C $_{13}H_{27}$ 、A=H、 $R'=CH_3$)の合成

実施例1の3と同様に合成した。無色油状物。収率65% [α] $_{\rm D}$ -3.5° (c 1.0, CHC 1_3)

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) : δ (ppm) 0.87 (3H, t, J = 6.6 Hz), 1.25 (22H, s), 1.42 (9H, s), 2.02 (2H, q, J = 6.7 Hz), 3.77 (3H, d, J = 11.2 Hz), 3.78 (3

H, d, J = 11.2 Hz), 3.79 (1H, m), 4.09 (2H, m), 4. 33 (1H, m), 5.03 (d, J = 9.0 Hz), 5.46 (1H, dd, J = 6.0, 15.4 Hz), 5.76 (1H, dt, J = 6.7, 15.4 Hz) 13 C-NMR (CDCl₃) 14.1, 22.7, 28.3, 29.1, 29.2, 29.3, 29.4, 29.5, 29.58, 29.63, 29.7, 31.9, 32.3, 54.3, 54.5, 54.6, 66.2, 70.1, 79.7, 128.4, 134.0, 15 6.0 m/z (CI): $C_{25}H_{51}NO_7P$ (M+H) $^+$ としての計算値, 50 8.3333, 実測値, 508.3335

元素分析値(C₁₈H₃₈NO₅Pとして)

実測値(%): C 56.82; H11.35; N 3.57

計算値(%): C 56.97; H10.09; N 3.69

【0.041】 (実施例3) スレオー2-アミノー3-シンナミルー1, 3-ジオールー1-リン酸 (化合物 I において、 $R=C_6H_5$) の合成

1. スレオーシンナミルアルコール誘導体(化合物 I において、 $R=C_6H_5$ 、A=Boc、 $B=CH_3$ 、 $C=CH_3$)の合成

フェニルアセチレン103 mg (1.0 mmol)、水素化塩化ジルコノセン265 mg (1.0 mmol)、ジエチル亜鉛1.0 Mへキサン溶液0.9 ml (0.9 mmol)、アルデヒド化合物 I I I (A=Boc、B=CH₃、C=CH₃) 135 mg (0.6 mmol)を用いて実施例 1 の 1 と同様に合成したところ、標題化合物が無色油状物質として180 mg (収率92%) 得られた。

 $[\alpha]_{D}$ -89.1° (c 1.48, CHCl₃)

¹H-NMR (C_6D_6 , 80 °C) : δ (ppm) 1.39 (9H, s), 1.42 (3H, s), 1.59 (3H, s), 3.67 (1H, dd, J = 6.3, 9.3 Hz), 3.94 (1H, dd, J = 2.0, 9.3 Hz), 4.02 (1H, dt, J = 2.0, 6.4 Hz), 4.60 (1H, t, J = 6.7 Hz), 6.22 (1H, dd, J = 7.1, 15.9 Hz), 6.62 (1H, d, J = 15.9 Hz), 7.00-7.15 (3H, m), 7.26 (2H, m)

 13 C-NMR(C_6D_6 ,80 °C)24.3,27.1,28.5,62.5,64.5,74.4,80.4,94.6,127.0,127.1,128.8,128.9,129.9,132.7,156.6m/z(CI): $C_{19}H_{28}NO_4$ (M+H) ⁺としての計算値:334.1948,実測値:334.1962

【0042】2. シンナミル型スレオーBocアミノアルコール誘導体(化合物 V I において、 $R=C_6H_5$ 、A=Boc)の合成

実施例1の2と同様に合成した。化合物 I I (R=C $_6$ H $_5$) 84 mg (0.25mmol)から標題化合物が無色固体として66 mg (収率89%) 得られた。

融点:78~80℃

6.6

 $[\alpha]_{D} + 11.3^{\circ} \text{ (c 1.32, CHCl}_{3})$

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) : δ (ppm) 1.43 (9H, s), 2. 03 (2H, q, J = 6.8 Hz), 3.75 (1H, \vec{J} $\vec{\square}$ $\vec{\square}$ $\vec{\square}$), 3.79 (1H, m), 3.85 (2H,), 4.64 (1H, m), 5.37 (1H, d, J = 8.3 Hz), 6.27 (1H, dd, J = 5.9, 15.9 Hz), 6.69 (1H, d, J = 15.9Hz), 7.22-7.42 (5H, m) ¹³C-NMR (CDCl₃) 28.2, 55.6, 63.5, 72.6, 79.9, 126. 5 (2C), 127.7, 128.5 (2C), 128.8, 131.4, 136.5, 15

元素分析値(C₁₆H₂₃NO₄として)

実測値(%): C 65.24; H 8.03; N 4.67

計算値(%): C 65.51; H 7.90; N 4.77

【0043】3. シンナミル型スレオーBocアミノアルコールリン酸エステル(化合物VIIにおいて、 $R=C_6H_5$ 、A=H、 $R'=CH_3$)の合成

実施例1の3と同様に合成した。無色油状物。収率65% [α] $_{\rm D}$ +0.9° (c 0.9, CHCl $_{\rm 3}$)

【0044】4. スレオー2-アミノー3-シンナミルー1, 3-ジオールー1-リン酸(化合物 1 において、 $R=C_6H_5$)の合成

の計算値:402.1611, 実測値:402.1632

実施例1の4と同様に合成した。反応後の濃縮物からは結晶化できなかったため、シリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:n-ブタノール/酢酸/水=6:1:1)により精製した。無色固体。収率41%

¹H-NMR (270 MHz, $CD_3OD-CD_3CO_2D$, 4:1) : δ (ppm) 3.6 5 (1H, m), 4.03 (1H, m), 4.14 (2H, m), 6.22 (1H, d d, J = 6.0, 16.0 Hz), 6.80 (1H, d, J = 16.0Hz), 7. 22-7.40 (5H, m)

【0045】(実施例4) Edg受容体応答性試験 HL 60細胞を細胞銀行より入手し、BBRC '98, 263, p. 253記載の方法に従って、10%ウシ胎児血清を含有したRPM I-1640培地 (Gibco)を用いて約50継代培養し、Edg受容体を細胞表面に発現している前骨髄芽腫細胞株 HL60を調製した。このEdg受容体を細胞表面に発現している HL 60を用いて、被験物質の細胞応答性を検討した。細胞応答の指標として、細胞内Ca²+濃度の上昇を測定した。なお、HL60細胞表面上のEdg受容体は、SPN-1 Pと結合すると、Gタンパク質をリン酸化し、IP₃キナーゼを活性化した後に細胞内 Ca²+濃度が上昇する事が報告されている(FEBS Letter '96, 379, p. 260, BBRC '98, 253, p.

253)ので、細胞内 Ca²⁺濃度がEdg受容体応答性の指標 となる。Ca²⁺キレート試薬Fura - 2 AMをHL 60細胞に取 り込ませた。石英製セル内に細胞懸濁液 1.2 mlを充填 し、蛍光光度計 LS - 50 B (パーキンエルマー、細胞測 定用) に装着し、0.5秒毎に励起波長を340 nm (Ca²⁺を キレートしたFura - 2を励起) と380 nm (未反応Fura -2を励起) に交互に切り替え、510 nmの蛍光光度を測定 した。被験物質(実施例1、2または3の化合物)を30 microM終濃度で、マイクロシリンジを用いて加えた後 蛍光光度を追跡してCa²⁺が増加するかどうか検討した。 また、被験物質添加後に 1 microMのSPN - 1Pを追加し た際、Ca²⁺が増加するかどうか確認し、各物質のSPN -1P拮抗性について検討した。実施例1または2の化合物 を添加した後、SPN - 1P追加による細胞内Ca²⁺濃度増加 が阻止された事より、これらの物質が Edg拮抗性である 可能性が示唆された。次に、拮抗の可能性が示唆された 実施例1、2または3の化合物による細胞内Ca²⁺増加阻 止作用の用量依存性を検討した。対照として、既に拮抗 作用が確認されているスラミンを用いた。実験手法は、 各濃度の被験物質添加後 SPN - 1 P (1 micro M)を添加 した以外は上述と同様に行った。また、Ca²⁺濃度増加 は、陰性対照群(薬剤無添加)でのCa²⁺増加濃度に対す る相対値として、Ca²⁺増加濃度%で評価した。その結 果、実施例1の化合物が0.003~0.03 microM濃度におい て、実施例2の化合物および実施例3の化合物が0.01~ 0.1 microM濃度において、用量依存的にSPN - 1Pによる Ca²⁺濃度増加を抑制した。その結果を図1に示す。ま た、細胞内Ca²⁺増加の50%阻止濃度 (ED₅₀値) が、実施 例1の化合物で 0.015±0.007 microM、実施例2の化合 物で 0.030±0.002 microM、実施例3の化合物で 0.037 ±0.014 microMであったが、既に Edg拮抗性が報告され ているスラミンの ED₅₀値 1.8±0.1 microMと比較する と実施例1の化合物の作用強度は凡そ100倍、実施例2 の化合物の作用強度は凡そ 60倍強かった。その結果を 表1に示す。

【表1】

Ca	2+ 投 加の	50%阻止点
υd	と目 カルマノ	DOWNER IE W

4	物質	ED ₅₀ (micro M)
陽性対照	スラミン	1.8±0.1
	実施例 1	0.015 ± 0.007
被験物質	実施例 2	0.030 ± 0.002
	実施例 3	0.037±0.014

【0046】(実施例5) 血管平滑筋に及ぼす作用 被験物質について血管平滑筋増殖への作用を検討した。 動脈硬化症の進行に伴って血管平滑筋細胞が収縮型から 合成型に形質転換し、炎症性サイトカインを分泌しなが

ら血管平滑筋細胞が増殖し動脈硬化巣が進展すると考え られている(ロスの仮説)。血管平滑筋細胞の表面には Edg受容体が発現している事が報告されており (The A merican Society for Pharmacology and Experimental T herapeutics' 00, Vol. 58, 449頁) 、SPN - 1 Pと同 様、Edg受容体に作動するスフィンゴシルフォスフォリ ルコリンに応答して血管平滑筋細胞が増殖する事が報じ られている (The American Physiological Society 9 8, C1255頁)。従って、今回、実施例 1の化合物による 血管平滑筋増殖への作用を検討した。陽性対照として、 Edg受容体拮抗性が確認されているスラミンを用いた。 ラット頚動脈内膜をバルーニングによって擦過し、 2週 間後にエクスプラント法 (Explant culture)によって調 製した血管平滑筋細胞を 10%牛胎児血清を含んだDMEM培 地 (Gibco)にて培養し、数回継代し安定させた後、 5× 10³細胞 / cm²の細胞密度に蒔種し実験に用いた。増殖 因子スフィンゴシルフォスフォリルコリン (10 microM)と併せて実施例1の化合物、或いはスラミンを上述細 胞に添加し、24時間後、BrdUアッセイ (Science '82, 2 18, p. 474) によって細胞密度を測定した。その結果、実 施例 1の化合物は 0.3~3 microM濃度において、用量依 存的に血管平滑筋細胞増殖を抑制した。なお、陽性対照 として用いたスラミンについては30、 100 microM濃度 において血管平滑筋細胞増殖を抑制した。その結果を図 2に示す。

【0047】(実施例 6) ³H - SPN - 1 Pを用いた競合実験

実施例4と同じEdg受容体を細胞表面に発現している 前骨髄芽腫細胞株HL60を用いた。HL60細胞を遠心 分離によって回収後 F- 12培地 (4℃保存、 10 ml) に 懸濁し、 RI実験室に搬入した。細胞懸濁液 200 micro 1 (1×10⁶ 細胞/ml F- 12) に、終濃度 1 nMの³H- SPN - 1 P(15 micro Ci/1 mM) と終濃度 100 nMの非標識 化合物 (実施例 1化合物、 実施例 2化合物、 実施例 3 化 合物)を加え、4℃にて30分間(時々撹拌して)結合 試験を行った。 7分間 12,000 rpmにて遠心分離後、上 澄を素早く(細胞ペレットを傷付けない様に)マイクロ ピペッターで捨て去り、細胞ペレットをレディソルブ (ベックマン) 1.5 mlで懸濁後バイアルに移し液体シン チレーションカウンター L 2100(ベックマン)で放射活 性を測定した。 その結果を以下の表2に示す。この結 果より、 SPN - 1 Pと同様、実施例 1化合物、実施例 2化合物、実施例3の化合物が、 ³H - SPN - 1 Pに競 合した事より、これらの物質が Edgと特異的に結合して いると考えられた。

【表2】

物質	非標識物質(100 nM)	結合した ⁸ H-SPN-1P (DPM)
陰性対照	_	1323± 81
陽性対照	SPN - 1 P	975± 45*
	実施例1化合物	1023± 66*
	実施例2化合物	843±127*
	実施例3化合物	1102± 379*

(*、p≦0.05) *:陰性対照に対し、危険率p≦5%にて有意に抑制 (実施例7) 疑似血管モデルを用いた抗 次に、上記疑似血管in vitro炎症モデルを用いて、好

炎症試験

体内の損傷部位で、露出を受けたコラーゲン(細胞外マ トリックス)が損傷シグナルとして標的になり、血小板 が凝集してくるが、凝集して活性化した血小板から放出 される PDGFなどの炎症性サイトカインは、炎症を進行 させ、また重度の炎症は循環器の恒常性を破錠させ、動 脈硬化を進行させると考えられている。SPN-1P も、PDGFと同様の作用を有すると考えられている。そこ で、SPN-1Pを炎症惹起剤として用いて、疑似血管 in vitroモデルを確立し、そのモデルを用いて、本発 明化合物が抗炎症作用を示すかどうか、それによって循 環器の恒常性を維持し、病態を改善する方向に作用する 可能性があるか否か検討した。

【0049】(1)疑似血管in vitro炎症モデルの確 立

3μm孔の多孔膜により上室と下室とに区切られたトラ ンスウェルを用い、トランスウェル上室底面の孔膜上に 一層のウシ内皮細胞を培養し、トランスウェル上室に蛍 光標職した好中球浮遊液を加え、下室にSPN-1 Pを 終濃度 0.1~10microMとなるように懸濁した。即ち、ト ランスウェルの上室と下室は内皮層を隔てて隔離され、 上室が血管内部、下室が血管外の炎症部に対応する疑似 血管 in vitro炎症モデルとなっている。上室から内皮 層を潜り抜けて下室へ透過した好中球数、及び、内皮層 に粘着した好中球数を530nmの蛍光強度より測定 し、相対的好中球数を以下のように算出した。

相対的好中球数%=[実験群での好中球(透過及び粘 着)数]/[コントロールでの好中球(透過及び粘着) 数]x100

(コントロールは、SPN-1P無添加の場合であ る)。

その結果、SPN-1P 10 microMにて、有意に好中球 の内皮層透過、及び、粘着が促進を受けた (図3参 照)。つまり、SPN-1Pが炎症惹起物質として作用 していると考えられた。

【0050】(2)炎症細胞 - 血管内皮細胞相互作用 に及ぼす本発明化合物の作用

中球と血管内皮細胞との相互作用に、実施例2の化合物 がどのように影響するか検討した。即ち、トランスウェ ル下室に実施例2の化合物を 0.01~1 microMで添加 し、SPN-1P 10 micro Mを下室に入れて炎症を惹 起した。コントロールは、薬剤無添加で上記と同様に炎 症を惹起したものを用いた。内皮層に粘着した好中球 数、或いは内皮層を抜け下室へ透過した好中球数を53 Onmの蛍光強度より測定し、相対的好中球数を上記式 より算出した。その結果を図4に示す。図に示されるよ うに、実施例2の化合物は、好中球透過及び粘着を抑制 した。従って、疑似血管 in vitroモデルに於て、SP N-1Pを炎症惹起剤として用いた場合、実施例2の化 合物は抗炎症的に作用する事より、循環器の恒常性を維 持し、病態を改善する方向に作用する可能性が考えられ る。

[0051]

【発明の効果】本発明の化合物は、優れたEdg受容体 拮抗作用を示し、本発明の化合物を有効成分とする医薬 は循環器系疾患(例えば、動脈硬化症、心臓疾患)、が ん、リウマチ、糖尿病性網膜症、呼吸器系疾患に対して 優れた予防または治療効果を示す。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の化合物が用量依存的にEdg拮抗性を 示すグラフである(スラミン:対照)。

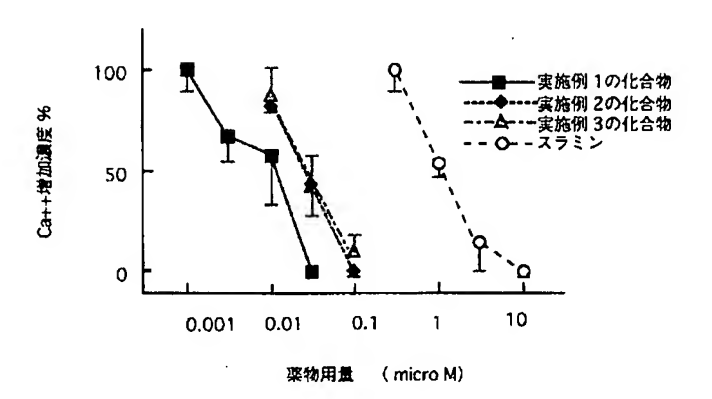
【図2】本発明の化合物が用量依存的に血管平滑筋細胞 増殖の抑制作用を示すグラフである (スラミン:対 照)。図中、白四角は、被験物質をいれない場合のデー タであり、また、*:陰性対照に対し、危険率p≦5% にて有意に抑制、**:陰性対照に対し、危険率p≦1 %にて有意に抑制を示す。

【図3】内皮細胞-好中球相互作用に及ぼすSPN-1 Pの作用を示す。

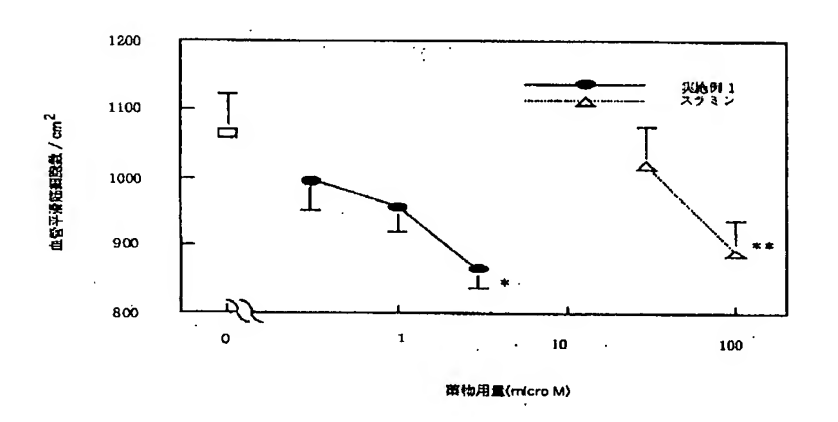
*: 薬剤無添加のコントロールと比較して危険率 5%にて 有意に促進

【図4】本発明化合物が好中球の血管内皮細胞への移動 に抑制的に作用していることを示すグラフである。

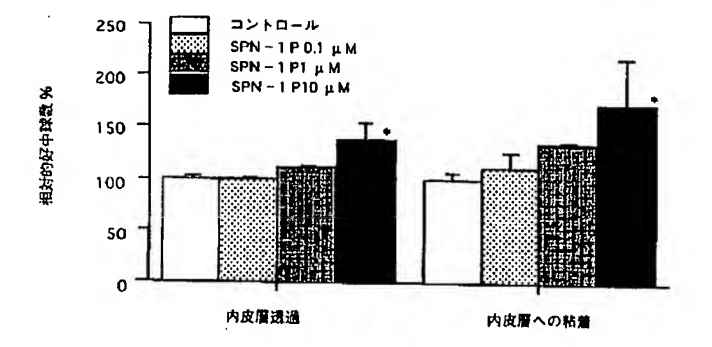




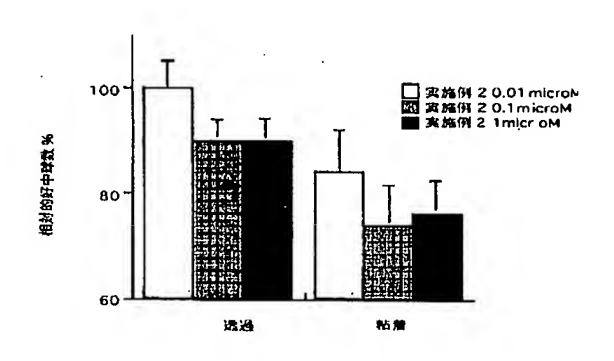
【図2】



【図3】



【図4】



フロントページの続き

フロントペー	ージの続き			
(51) Int. Cl.	7 識別記号	F I		テーマコード(参考)
A 6 1 P	11/00	A 6 1 P 11/00)	
	27/02	27/02	2	
	29/00 1 0 1	29/00)	1 0 1
	35/00	35/00	0	
(72)発明者	西川 正純	Fターム(参考)	4C086 AA01	AA02 AA03 AA04 DA34
	茨城県つくば市和台16-2 マルハ株式会		MAO1	MA04 NA14 ZA33 ZA36
	社中央研究所内		ZA37	ZA40 ZA45 ZA59 ZA96
(72)発明者	村上 悌一		ZB15	ZB26
	茨城県つくば市東1-1-1 独立行政法		4H050 AA01	AA02 AA03 AB20 AB23
	人産業技術総合研究所 つくばセンター内		AB25	AB27 AB28 AC40 AC80
			BD70	